

Equip FT Vet. injektionsvæske, suspension

Autorizado

- Equine influenza virus H3N8, A/equine/Borlange/2/91, Inactivated
- Equine influenza virus H7N7, A/equine/Newmarket/1/77, Inactivated
- Equine influenza virus H3N8, A/equine/Kentucky/2/98, Inactivated
- Clostridium tetani, toxoid

Product identification

Nome do medicamento:

Equip FT Vet. injektionsvæske, suspension

Equip FT Vet. injektionsvæske, suspension

Substância ativa:

Disponível apenas em [English](#)

Disponível apenas em [English](#)

Disponível apenas em [English](#)

Disponível apenas em [English](#)

Espécies alvo:

Disponível apenas em [Bulgarian](#) [Spanish](#) [Czech](#) [Danish](#) [German](#) [Estonian](#) [Greek](#)

[English](#) [French](#) [Italian](#) [Latvian](#) [Lithuanian](#) [Hungarian](#) [Dutch](#) [Romanian](#) [Finnish](#) [Swedish](#)

[Icelandic](#) [Norwegian](#)

Via de administração:

Via intramuscular

Product details

Substância ativa / Dosagem:

Disponível apenas em English
125.90 unit(s) / 2.00 mililitro(s)

Disponível apenas em English
15.80 unit(s) / 2.00 mililitro(s)

Disponível apenas em English
251.20 unit(s) / 2.00 mililitro(s)

Disponível apenas em English
140.00 international unit(s) / 2.00 mililitro(s)

Forma farmacêutica:

Suspensão injetável

Withdrawal period by route of administration:

Via intramuscular:

• Horse

- Meat and offal. 0 dia
 - Meat and offal. 0 dia
 - Meat and offal. 0 dia
 - Meat and offal. 0 dia
 - Meat and offal. 0 dia
 - Meat and offal. 0 dia
 - Meat and offal. 0 dia
 - Meat and offal. 0 dia
-

Código anatómico-terapêutico-químico veterinário (ATCvet):

QI05AL01

Estatuto jurídico do fornecimento:

Medicamento veterinário sujeito a prescrição veterinária

Estado da autorização:

Valid

Authorised in:

Dinamarca

Descrição da embalagem:

Disponível apenas em [Danish](#)

Disponível apenas em [Danish](#)

Additional information

Entitlement type:

Disponível apenas em [English](#) [French](#) [Croatian](#) [Italian](#) [Latvian](#) [Finnish](#) [Swedish](#)
[Icelandic](#) [Norwegian](#)

Base jurídica de autorização do produto:

Disponível apenas em [English](#) [French](#) [Italian](#) [Latvian](#) [Norwegian](#)

Titular da Autorização de Introdução no Mercado:

Zoetis Animal Health ApS

Marketing authorisation date:

1/12/1998

Fabricantes responsáveis pela libertação de lotes:

Zoetis Belgium

Autoridade responsável:

Danish Medicines Agency

Número da autorização:

18701

Data de alteração do estado de autorização:

1/12/1998

To consult adverse reactions on veterinary medicinal products please go to
www.adrreports.eu/vet

Documents

Resumo das características do medicamento

Este documento não existe neste idioma (português). Você pode encontrá-lo em outro idioma abaixo.

Source URL: <https://medicines.health.europa.eu/veterinary/600000057020>